



JP60097001

Biblio







Patent Number:

JP60097001

Publication date:

1985-05-30

Inventor(s):

HASEGAWA RIYOUZOU; others: 01

Applicant(s)::

**TEIJIN KK** 

Requested Patent:

□ JP60097001

Application Number: JP19830204960 19831102

Priority Number(s):

IPC Classification:

B01D13/00; A61M1/34; B01D13/04; C08J9/26

EC Classification:

Equivalents:



PURPOSE:To obtain a membrane useful for industrial and medical purposes in uniform constitution, by using a polymer based on polyvinilidene fluoride having a fine open cell reticulated structure formed thereto.

CONSTITUTION: A film forming stock solution consists of 5-35wt% of polyvinyliden fluoride. good and poor solvents therefor and 2-30wt% of a water soluble polymer. As the good solvent, N-methyl-2-pyrrolidone, DMA and DMF are pref. used and, as the poor solvent, there are acetone, MEK or cyclohexanone and, as the water soluble polymer, polyether and polyvinyl pyrrolidone are pref. This film forming stock solution is cast while the separation of a coagulated phase is allowed to advance in the open air or steam-containing gas and the formed film is immersed in a washing bath comprising a liquid capable of dissolving and removing three components other than polyvinylidene fluoride such as water for 5min or less to prepare a membrane. By this method, II-type crystal constitution as shown by the drawing is formed.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

BEST AVAILABLE COPY

ATTORNEY DOCKET NUMBER: 5868-027 SERIAL NUMBER: To be assigned

REFERENCE: AG



⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60 - 97001

⑤Int.Cl.¹B 01 D 13/00A 61 M 1/34B 01 D 13/04

9/26

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)5月30日

B-6949-4D 6675-4C

CEU

6670-4F 審査請求 未請求 発明の数 2 (全12頁)

❷発明の名称

C 08 J

ポリフツ化ビニリデン多孔性膜およびその製造方法

到特 願 昭58-204960

❷出 願 昭58(1983)11月2日

@ 発明者 長谷川

僚 三

岩国市日の出町2番1号 帝人株式会社岩国製造所内

砂発 明 者 村 上

上 英一

岩国市日の出町2番1号 帝人株式会社岩国製造所内

切出 願 人 帝 人 株 式 会 社

大阪市東区南本町1丁目11番地

四代 理 人 弁理士 前田 純博

#### 明 超 音

#### 1. 発明の名称

ポリフッ化ピニリテン多孔性膜およびその 製造方法

#### 2. 特許請求の範囲

(1) ポリフッ化ビニリデンを主体としたポリマーの多孔性膜であって、該ポリマーの凝集体が重適した組孔を有する網自状組織を形成して無配のこと、該凝集体が工型結晶構成をとり実質的に無配のであること、該多孔性膜の表面における組織を形成してある。これであること、おり、など、ないのでである。これが多面は状態を発展しており、100年であることを特徴しており、そので、100年であることを特徴しており、そので、100年に、100年で、100

(2) 該連通網目状組織内の空孔が、 0.05 ~10 µ の平均孔径を有し実質的に均一である特許額求の 範囲第 1 項記収のポリフッ化ピニリデン多孔性膜。 (3) ポリフッ化ピニリテンを主体としたポリマー、 (5) 黄沼煤としてアセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、ジアセトンアルコール、トリエチルホスフェート、ジメチルサクシネート、アープチロラクトン、 εーカプロラクトンから成る群から選ばれた少くとも一種を用いる特許請求の範囲第3項記載の製造方法。

シドから成子群から遺ばれた少くとも一種を用い

る特許額求範囲第3項記載の製造方法。

KD 水密性ポリマーがポリエーテル、ポリビニル ピロリドンから成る群から選ばれた少なくとも一

特周昭60-97001(2)

#### (産業上の利用分野)

本発明は精密調過、限外調適など水系解散の激輸、物質分離等の工業的操作および調過型人工腎臓、血氣分解等の医学的応用に適するポリフッ化ビニリデン多孔性質に関する。

#### ( 従来技術 )

近年、多孔膜は電子工業用等の超稀水の製造、低パルプ排液等の工業排水辺潭、製糖工業等の分離特製、遠過型人工脊軽、血漿分離、血漿アルプミン固収等の血液浄化、鈴茵や脱パイロジェン用の精密波過等の工業用ないし医療用の分離特製技

- 3 -

ポリファ化ビニリデンはその規則正しい分子構造と要果力により血漿化が遅く、これらの従来技術をしても非対称観音を有さない均一な多孔性膜を得ることはかなり質かしいことである。またポリファ化ビニリデンが非常に強水性であるため水系溶液の分離操作で膜が満れがたい欠点を有している。

(発明の目的および構成)

術に利用されてきている。

この様な目的のために、従来セルロースというでは、 ボリカーボーネート系、 ボリカーボーネート系、 ボリカー は として スカリカ 製 が れている。 多孔膜 の 製 法 法 として イルム 近 神 法 な 気 知 が ある。 しか しな が ら ポリマー と な が およ び 多孔 膜 観 的 強 度 、 耐 熱 性 に 耐 る で は な い で め ず し も 満 足 さ れ る も の で は な い 。

かかる関点から、微味的効度、耐熱性、 別紹利性に おいてすぐれた特性を負債するポリフッ化に ニリデン系の樹脂が注目され、その多孔膜に関していくつかの技術が開示されている。特別的 55-6935号、特別的 55-69267 および特別的 55-69304号には 製機 原液に 界面 63 を近れている。 特別的 55-6936号 、特別的 55-69267 および特別的 55-69304号 には 製機 原液 に 界面 6 を近れている ため スキン 層 有する 不均 多孔膜である。 特別的 56-56202号 は スキン 圏 とカボー

- 4 -

かかる状況に循がみ、ポリフッ化ビニリデンのすぐれた特性を活し、均一構成の多孔性膜を得ることおよび観水性を賦与して工祭用および医療用として有益な膜を得ることを目的とし、鋭意研究の結果本発明を完成するに至った。

特問昭60-97001(3)

ン多孔性膜の製造方法である。

結晶構造および安定性については下記文献がある。

- R. Hasegawa etai., Polymer J., 3.
   (5), 591 (1972).
- (2) R. Hasegawa etai; Polymer J., 3.
  (5), 600 (1972).
- (3) · Y. Takahashi and H. Tadokoro.

- 7 -

空時率(%)= (1-製の重量(g) / 1.8 (g cd) 製の体板 (cd) ここにポリファ化ピニリテン I 型結晶試料の実制 密度 1.8 g / cd を用いたが、結晶化度 100% の理 辺結晶では 1.958 g / cd である (前記文献 2)。 空隙率95%を超えると数が弱く、また60%未満で ば密になり過ぎ、膜特性が劣る。 Macronolecules . 13. 1317 (1980)

本発明の関はまた実質的に無配向である。本段を延伸すると相孔および網目構造が変形し、多孔関とし関能せず、結晶型も無的に不安定なI型に変態する。

-8-

本発明の膜の製造方法は製膜原装に前記の如き 特定の四元成分を用いることによって、多孔性関 として特徴的な遊過網目観燈を発現するものであ る。四元成分の何れをも欠いても、前記した特性 を十分有した表面相孔と組織内空孔が得られない。 本膜の膜形成はいわば目発的相分離に近いもので、 水蔵気と接触することによっても訴起されて相分 雌が進行し、多孔性膜としての相目構造が発現し ていく様子は光学顕微鏡をもって観察することが できる。尚肉眼での観察は、滋延した薄霜が失透。 することが認められる。よって、流延した製脱原 液を大気ないし水蒸気を含む気体中にて凝固相分 船を進行せ、次いで洗浄浴にてポリマー以外の成 分を除去する製造方法を完成するに至った。実際 的時間内、例えば5分以内、に相分離を誘起進行 させるためには、例えば30℃では水蒸気圧力が16 milk 、すなわち相対超度として50%以上が必要で ある。疣骨俗にはポリファ化ビニリテン以外の三 成分を溶解除去できる液体が好ましく、ポリフッ 化ピニリデンの非預製から選択しうる。具体例と



#### 14開昭60-97001(4)

しては、水、アルコール等を挙げることができる が、一般的には水が好ましい。

製股原液に用いるポリファ化ビニリデンの良裕 なとしては、Nーメチルー2ーピロリドン、ジエ チルアセトアミド、ジエチルホルムアミド、ヘキ サメチルホスホルアミド、テトラメチル尿素、ヘ クサメチルホスホルアミド、ジメチルスルホキシ ドが好ましい。これらの解媒群の中から少なくと

- 1 1 -

製験原被の相成は、目的とする多孔性膜の構造、形態および製製方法によって異なるが一般的に次の範囲が好ましい。ポリファ化ビニリデンは5~35vt%、水溶性ポリマー2~30vt%である。これらの濃度は製験原液の用改正と暗転性、および粘度から特定される。ポリファ化ビニリデンが5vt%未満ではできた膜が弱く、35vt%をこえると低

も 1 様、必要に応じては混合溶媒を用いる。 物解 力が大きく、水溶性である N ーメチルー 2 ーピロ リドン、ジメチルアセトアミド、ジメチルホルム アミドが特に好ましい良溶媒である。

本発明に用いる水溶性ポリマーは前述した食剤 媒および貧溶媒と混和して、製製原液中のポリマ ー(ポリフッ化ビニリテン)希疑相として組分割

-12-

没溶解性が損なわれるが、粘度が高すぎて製製しがたい。 貧電媒および水溶性ポリマーの 添加効果 の発現は 2 wl %以上であり、添加過剰となると原 彼が相分離したり、ゲル化する。さらに必要に応じて、水、アルコール等の非部線、シリカ、アルミナ等の数粉 影加物等を 系加して 本発明の製設原 我の粘度調整および 製孔径調整をなしてもよい。

本発明の劇は平漠、餌状膜、中空糸膜等、何れの形状にも成型しうる。また不構布等の支持体上に製膜してもよいし、また他の薄膜の支持体用多孔性膜として製験してもよい。

#### (発明の効果)

本発明の多孔性質の構造は表面および相似内に空障率の高い空孔群を有するものであり、特性を 過度ないし限外観過度として優れた特性を有する。 すなわち高分子量溶質の透過性および溶液汲水が 高い。ボリフッ化ビニリデンI型結晶から成り熱 的に安定であり、熱な腹が可能で食品工具、製薬 工業、および医療に有用である。水溶性ポリマー の働きで、製水性膜となっており水素の分離操作



#### 待開昭60-97001(5)

に適している。また佐体分離徴以外に脳膜として %からなる及因浴に没漬し、流延膜が白斑してか 用いてもよい。例えば電気分解用隔膜や、創傷面 52mm後に水洗浴に設泊してPVDF膜(実 1 b) の保護規(人工皮ふ)等に応用しうるものである。 を得た。牛血清グロブリン 5.05 %水溶液を用い、 設性能として水の根外確過速度(UFR ( g / nl - hr・ma Ha ) ) および溶質透過率 (SC (%) ) を測定した。その結果を設特性とともに第1表に 示す。またX絵回折写页を第3図(a)に示すが、 I型結晶(同図(h))であり、実質的に無配向

(以下余白)

さらに組砲培養用隔段(分離、組体も兼ねうる) としても応用できる。 以上実施例を用いて説明するが、本発明はこれ

らの実施例で限定されるものではない。 実能例1.

ポリフッ化ヒニリデン (以下PVDFと略す: Penwalt社、Kynar(O登録商標) 301F) 16面 酸%(以下%と略す)、Nーメチルー 2 ーピロリ ドン(以下NMPと略す)64%、シクロヘキサノ ン10%、およびポリヒニルピロリドン(以下PV Pと略す:G.A.F社、K-30(分子最 40000) ) 10%からなる製膜原液を調整し、 150μの原状 を有するドクターナイフでガラス板上に流延した。 (a) 大気30℃、60% RH(相対過度) 下に5 mm 放置し、流延膜が十分白樹してから水洗浄浴に覆 漬してPVDF膜(実1a )を何た。(b ) 旋延 後首ちにNMP70%、メタノール15%および水15

-15-

	换弹	#Li	强(μ)		空候學	グロブリン水浴	<b>*</b>
実施例	(µ)	表面孔	展画孔	飯面 空孔	(%)	UFR (1/ml·hr·mm[1g)	SC
	Α,			3:11	1.707	(X/W.iii.mai18)	(%)
1a	75	5.3	2.0	2.0	81	71,6	89
16	104	3,8	1,7	1,7	87	54.5	89

- 16-

#### 比较倒 1

であった。

PVDF16%およびNMP84%からなる収膜原 彼を実施例1と同様に流延し、(a) 大気中製膜 後水洗、および(b)凝固裕製膜水洗によりPV DF膜(比1a および比1日.)を得た。結果を第 表に示すが多孔性膜としての均一な構造が形成さ れず、膜性能も劣っていた。

(以下余白)



#### **預開昭60-97001(6)**

#### 剪 2 表

	限戶	A.	<b>4</b> Ψ (μ)		空隙率	グロブリン水溶液	
比较例		表面孔	要而孔	断面		UFR	SC
	( <i>µ</i> )			空孔	(%)	(1. √ ad · hr · and H 9)	(%)
		兒孔少	なし	マクロ			_
78	100	( 1.0	(註1)	ボイド	86	0.04	25
i i			( 0.03	) 10			
		なし	開孔少	非迴過			
76	62	(註1)	1,4	2.3	79	0.67	74
		( 0.03	ł				

(註1)走査型額勞技制祭俗率 50000で孔が認められない

#### 実題例2~8

PVDF16%、NMP64%、第3表に示す 首溶 ※10%、およびPVP(K-30)10%からなる割 膜原欲を実施例1と同様に彼近し、(a)大気中 で製膜水洗、および(b) 変固浴中割膜水洗によ 実筋例2~8

PVDF16%、NMP64%、第3表に示す貨幣 210%、およびPVP(K-30)10%からなる製 膜原液を実施例1と同様に流延し、(a)大気中 で製設水洗、および(b)凝固裕中製設水洗によ りPVDF製(実2(a)、(b)~8(a)、 (b)を得た。何れも均一な多孔構造と優れた膜 性能を示した。

#### 実題例9~15

PVDF16%および第4表に示す良溶媒64%、 貧溶媒10%および水溶性ポリマー10%からなる製 膜原液を実施例1と同様に流延し、良溶媒を65% 含む凝固俗にて製験し、水洗してPVDF膜(実 9~5)を得た。何れも均一な多孔構造と優れた 酸性能を示した。

-19-

- 20 -

#### 第 3 表

		関厚	7Li	種(ル)	)	空阵率	グロブリン水溶液	技
実施例	貧 棺 媒	(µ)	表面孔	四面孔	断面	(%)	UFR	s c
					空孔		(Q/al·hr·anHg)	(%)
a		65	4,7	2.8	1.8	87	49.8	88
2b	アセトン	69	2.4	1,1	1,7	85	35.8	89
a		95	2.3	1.9	2.8	87	38.7	89
36	メチルエチルケトン	104	3.5	1.3	2.5	87	38,2	91
a		56	2.4	1.2	1.7	68	44.0	89
4 b	ジアセトンアルコール	59	2,2	0.9	0.9	86	30,1	92
a		99	0.1	0,5	0.6	88	0.4	84
5b	トリエチルホスフェート	98	1,9	1.4	1.7	89	47.7	89
a		114	3,6	1.7	1.7	87	12.1	89
66	ジメチルサクシネート	76	1,5	1.8	2.3	88	49.8	92
а		73	3,1	1.6	2.0	88	71.6	89
76	<b>アープチロラクトン</b>	41	2.9	1.3	2.2	84	38,2	92
a		74	4.7	2.3	3.8	89	114,5	89
48	<b>ε−カプロラクトン</b>	93	5,1	2.0	2,3	88	76.3	90



#### 特問昭60-97001(ア)

#### 第 4 数

			水溶性	製厚	孔道	径 (µ)		空膜率	グロブリン水溶剤	Ž
灾能例	良形媒	哲 招 媒	ポリマー	(μ)	表面孔	藝術孔	断面空孔	(%)	UFR (≬∕xi·hr·xaHs)	SC (%)
9	DMF	アセトン	PVP (K-30)	63	1,6	0.9		89	3,24	60
10	DMF	ε−カプロラクトン	PVP (K-30)	56	1,4	0.9	1.0	88	1.43	78
11	DMAC (胜3)	アセトン	PVP (K-30)	56	2.5	0.9	1,0	64	8,35	85
12	DMAC	ε−カプロラクトン	PVP (K−30)	67	2.3	1.0	1.4	87	8,11	81
13	NMP	アセトン	PEG 60000 (駐4)	59	1,0	0,7	1_0	85	1.08	72
14	имр	ε−カプロラクトン 	ユニループ 70DP- 950B (註5)	69	0.1	0.1	0.1	84	.41	69
15	NMP	シクロヘクサノン	PVP (K-90) (註6)	132	1.8	0.6	0.8	87	.21	87

- (往2) ジメチルホルムアミド
- (姓3) ジメチルアセトアミド
- (註4) ポリエチレングリコール:日本抽脂(分子量 60000)
- (甘5)ユニルーブ(資ີ幕商標):日本前舶、エチレングリコトルとプロピレングリコールの共販合体、(分子量 13000)
- (料6) (分子與360000)

-22-

#### 比較例2

実施例1と向様な野獣原鞭を昇退大気(45℃、30%PH)下で流尾し、5 min 間放置した。焼延 説は透明のままで、水洗浴にいれてから半透明化 した。結果を第5 表に示すが多孔性膜としての均 一な類構造がえられなかった。また減量大気(30 で、40%PH)下でも焼炬膜は透明のままであり、 本発明の多孔性膜を得るには50%PH以上の水蒸 気が必要であることが示された。

(以下余白)

#### 第 5 表

	段厚	Hā	<b>Φ</b> (μ)		空城率	グロブリン水形を	¥
比较例		表面孔	要面孔	断面		UFR	S C
l	(µ)			空孔	(%)	(Q∕nt·hr·mmHg)	(%)
		なし	FA FL	マクロ			
2	76.	⟨ 0.03	1.4	水イド	69	1,2	80
			l	> 10	ĺ		1



#### 符類昭60-97001(8)

#### 実施例16、17

実施例16 の以および実施例86 の以にいて、 高圧蒸気減菌器にて 121℃、30 aln最熱処理を行 なった。膜は若干着色(茶色)し、平面内長さ方 向で数%収縮したが、他異常は認められなかった。 牛血精アルプミン(分子量6万)、同グロブリン (分子且16万) およびブルーデキスラン( 200万) のプルーデキスラン( 200万) K水溶波を用いた 顧性能を第6表に示すが、性能変化は認められな かった。

(以下余白)

				ンドナニン		グロブリン		デルーデュ	715
 独	部の海	西 西 西	(C)	UFR	S C	S C UFR	ပ	UFR SC	SC
 		(n)	(%)	(#17)	(%)	(\$1.7)	8	(批7)	(€)
シクロヘキサノン	-:-   12°	88	. 22	49.8	95	52.0	8	15.5	35
 五四	紙	ю1	87	49.8	88	54.5	83	13.3	£
 8-カプロ ラクトン	柱	93	R	76.3	83	47.7	91	20.4	35
 中山	軽	66	88	63.6	88	75.3	90	8.4	68

1b

符)甘政:2/ボード・nerth

-25-

#### '4. 図面の簡単な説明

第1回は本発明の多孔性膜の表面の模式図およ び走査型電子顕微鏡写真である。(8)線返しあ る孔群、(b) 平面桐目状相様の模式図。(c) 実施例1 a の表面、( d ) 実施例2 a の表面、 (e)実施例8aの裏面の写真。

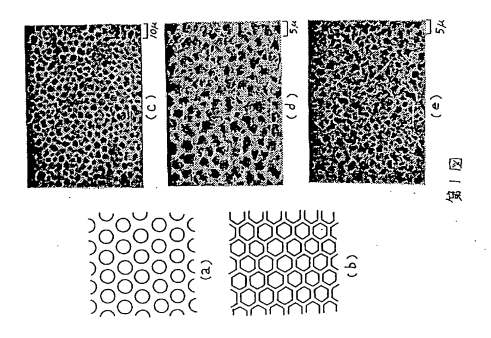
第2種は本発明の多孔性膜の遮透網目状組織の 模式図と断面の走査型電子顕微鏡写真である。

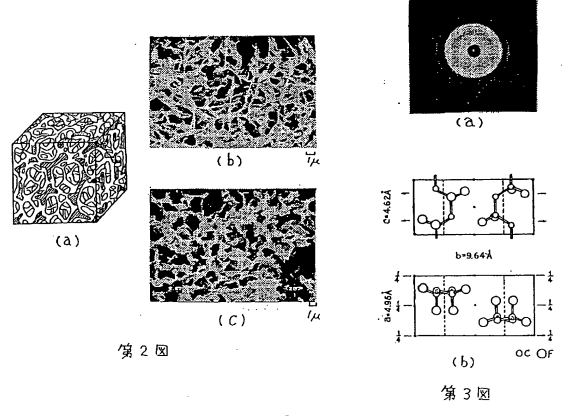
- (a)空孔が多面体状で互に進過している模式図。
- (b) 実施例1Aの断面、(c) 実施例8(b) の断面の写真。

第3 図はポリフッ化ピニリデン 🛭 型結晶を示す (a)実施例1b 膜のX輪回折写真、および(b) 結晶構造図(前紀文献2)である。

> 帝人株式会社 代理人弁理士 前 田 軽

# 預問460-97001(9)







#### 符節昭60-97001(10)

#### 手 続 補 正 儘

昭和60年 1月/8日

特許庁長官般

1. 事件の表示

**特顧昭 58~204960 号** 

2. 発明の名称

ポリフッ化ビニリデン多孔性限およびその製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

大阪府大阪市東区南本町1丁目11番地 (300) 市人姓式会社 代表者 岡本佐四郎

4. 代 理 人 東京都千代印区内陸町2丁自1番1号 (質 野 ピ ル)

帝 人 株 式 会 社内 (7726) 弁理士 前 田 純 博 連絡先 (506)4481



5. 雑正の対象

明柳書における「特許請求の範囲」、「発明の詳細な説明」の幅 及び図画

6. 雑正の内容



-1-

水溶性ポリマーから製機関液を調製」と訂正する。 (11) 周7頁5行の「大分」を「大部分」と訂正 する。

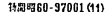
- (12) 向7頁下から5斤及び下から3斤の 「etal、」を各々「et al.」と訂正する。
- (13) 凧8頁下から6行の「倍は」を「場合は」 と訂正する。
- (14) 周8頁下から5行の「形成」を「形態」と 町正する。
- (15) 周9頁6行の「子目的」を「子ふるい的」 と訂正する。
- (16) 同9頁12行の「式(1)か」を「式か」と 訂正する。
- (17) 同9頁14万の「 1.8 (g cd ) 」を「 1.8g / / cd ) 」と訂正する。
- (18) 周9頁下から3行の f 1.958] を f 1.925] と訂正する。
- (19) 同10頁6行の「目発的」を「自発的」と訂正する。
- (20) 同11貧下から8行の「含鼠は」を「含鼠

- (1) 明線費の特許語求の範囲を別組の通り訂正する。
- (2)明報費4頁3斤の「ポーネート」を「ボネート」と訂正する。
- (3) 同4頁 6 行の「エッテ」を「エッチ」と訂 正する。
- (4) 向4頁下から5万の「69287」を「69627」 と訂正する。
- (5) 同4頁下から4行の「 99304」を「 99934」 と訂正する。
- (6) 同4頁下から1行の「カポー」を「サポー」 と訂正する。
- (7)同5頁5行の「易いは」を「身には」と訂正する。
- (8)回5貫下から7行の「血類化」を「結晶化」 と訂正する。
- (9)同6頁2行の「翳成」を「構造」と訂正する。
- (10) 向6耳下から4~3斤の「から観膜原液を 調整」を「の良溶媒、該ポリマーの貧溶媒および

<del>-</del> 2 -

を定める必要がある。さらに選媒含量は」と訂正 する。

- (21) 同12頁下から6行の「ムトン、シクロヘキサノン、トリエテル」を「ケトン、シクロヘキサノン、トリエチル」と訂正する。
- (·22) 同13頁3行の「水素」を「水系」と訂正する。
- (23) 周13頁下から3行の「用改正と暗転」を 「磨解性と安定」と訂正する。
- (24) 周14頁下から5行の「旋速」を「旋束」と 訂正する。
- (25) 同14頁下から1行の「木系」を「水系」と 訂正する。
- (26) 同15頁 6 行の「以上」を「以下」と訂正する。
- (27) 周15頁10行の「(〇登録」を「(登録)と 訂正する。
- (28) 両15頁下から7行の「G. A. F」を「G. A. F」と訂正する。
- (29)周15頁下から6行の「調整」を「髑製」と



訂正する。

(30) 同15頁下から4斤及び16頁2行の「mm」を各々「min」と町正する。

(31) 岡16頁5行及び26頁下から1行の「— hr・ma H g ] を「・hr・ma H g ] と訂正する。

(32) 周18頁5行の[ 18]を特た。結果第」を

「10」を得た。 結果を第2」と訂正する。

(13) 向19頁の第2表の1aの行における「< 1.0」 を「 1.0」と訂正する。

(34) 向20頁1~5行を削除する。

(35) 両23頁3行、7行及び8行の「PH」を各々「RH」と訂正する。

(36) 向 25 質 8 行の「ブルーデキストラン( 200 万) K 」を削除する。

(37) 図面の第3図(b) を別紙の通り訂正する。 (以 上) 特許請求の範囲

(1) ポリファ化ビニリデンを主体としたポリマーの多孔性膜であって、数ポリマーの凝集体が運通した和孔を有する相目状相様を形成していること、数凝集体が工型結晶構造をとり実質的に無配向であること、数多孔性膜の表面における和孔が観を形成しその平均孔径が 0.05 ~10 µであること、および数違しておりその空候率が60~95%であることを特徴しておりその空候率が60~95%であることを特徴しておりその空候率が60~95%であることを特徴しておりその空候率が60~95%であることを特徴しておりその空候率が60~95%であることを特徴しておりまります。

- 5 -

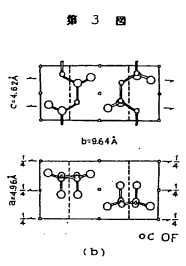
(4) 食物媒としてNーメチルー2ーピロリドン、 ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、 ジエチルアセトアミド、ジエチルホルムアミド、 ヘキサメチルホスホルアミド、テトラメチル尿素、 ヘキサメチルホスホルアミド、ジメチルスルホキ シドから成る群から選ばれた少くとも一種を用い る符許請求範囲第3項記載の製造方法。

⑤ 貫相媒としてアセトン。メチルエチルケトン。 シクロヘキサノン、ジアセトンアルコール。トリエチルホスフェート、ジメチルサクシネート。 アープタロラクトン、 εーカプロラクトンから成る 群から選ばれた少くとも一種を用いる特許請求の 範囲第3項記載の製造方法。

- 1 -

8) 旋延した原被を凝固浴中にて凝固相分離を進 行させ、次いで洗浄浴にてポリマー以外の成分を 除去する特許請求の範囲第3項記載の製造方法。





# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: \_\_\_\_\_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.